

使 先 権 主 法 アメリカ合衆師 1970年10月9日 数79621号

許 解

昭和46年10月7日[・]

(2000円) 特許庁長官 殿

1 発 単 の 名称 安 定 化 創 成 物

2. 発 明

性 げ アノリカ合衆国ニューヨーク州 10510

氏名 マーチン デキスター (ほか8名)

3. 特許出關人

住所 スイス国バーゼル市 クリベックストラーセ 141

名称 テパ・ガイギー アクチエングゼルシャフト 代表者 アンドレ ヘーン

同 アーノルド ザイラ・

国ストス 確倒

4.代 郑 人

住所 東京都干代田区神田線列台102

黑串语序会解 **被**翻(291)0782·3550

氏名 (6271) 4

. 黄

40 070110

شوينون الأثو



明 翻 概

- 発明の名称
 安定化組成物。
- 2. 特許請求の動用

次式;

で変わされる化合物と次式;

(式中、

B¹ と B³ とはそれぞれ相互に独立にメチル基。 イソプロビル塔、第2・ブテル基または第

- ②特願昭 46-79110 ①特開昭 47-8150
 - (3) 公開昭47.(1972) 4 .28

密查請求 無 (全 10 頁)

(19) 日本国特許庁

⑩ 公開特許公報

庁内整理番号

52日本分類

/38/B2/ 25(DA232.2/ 25(DC///./2 25(DQ//

25 U)D52 25 U)C 142 16 C42

2.74

3・プチル藍を扱わし、

R² と R⁴ とはそれぞれ 形互に独立にイソプチル書、第2・プチル基または第3・プチル基を扱わし、そして

XとYとは決案原子3万至18個を有し、かつ2個の自由非ーゼミナル原子価額合を有する相互に異なるアルヤレン素を扱わす。)で表わざれる化合物とから成る複合物を安定解

品 発明の詳細な説明本発明は次式1

で表わされる化合物と次式;



(式中、

R¹ と B⁴とはそれぞれ相互に独立にメテル転 ▼ R 2 · プテル 紙または第3 · プテル基を表



B³ と B⁴ とはそれぞれ相互に独立にイソプチ。 ルボ、第2・プチル英または第3・プチル 基を扱わし、そして

XとYとは炭素原子3万年18個を有し、かつ2個の自由非一ゼミナル原子価結合を有する相互に異なるアルキレン基を変わす。)

で扱わされる化合物とから成る総合物を安定剤 として含有する有機物質安定化組成物に関する ものである。

斯くて、本発明の配合物は、少なくとも2側

_ 9 --

ステレオアイソメリズムのために異なるだけの 場合には、上心比は壁ましくは約1:1であり; その他の場合には、輸出は顧ましくは約1:1 から3:1までである。

上記アルカンシオール炭化水溶構造のために 典なるほかに、上記2つの成分は、1万では縦 柳族 \mathbf{R}^1 及び \mathbf{R}^2 及び他方では \mathbf{R}^3 及び \mathbf{R}^4 の性 質において光学的に異なつてもよい。

親ましいのは R^1 及び R^3 のそれぞれがメチル 揺または第3・プテル&であり、そして R^3 及 び R^4 のそれぞれが第3・プテル※である化合 物である。

X B G Y が 選択される代表的 アルキレン 基は 2,2,4-トリメチルー1,6-ヘキシレン、 2,4-4-トリメチルー1,6-ヘキシレン、 2-エチルー1,3-ヘキシレン、2,2-ジ メチルー1,3-ペキシレン、2,2-ジメ テルー1,3-ペンチレン、2,2-ジメ テルー1,3-プロビレン、ペンチルー1,2 -エチレン、1-ヘキシルー1,12-ドデシ 特別 昭47-8156 (8) の同一でないアルカンジオールの3-(3,5-ジアルギル・4-オギジフエニル)プロピオン酸エステルを含有する。上記アルカンジオールは映者服子3万至1 8 個、海ましくは3万至 9 間を有し、そして単に機造的に、例えば灰楽原子含魚が異なってもよい。二者状一的に、上記アルカンジオールは同数の炭素原子を行するにもかかわらず、炭化水深速減はそれらの枝分レにおいて異なるので、結果としてそれぞれは他刀の脅弱操作体でもよい。

敏酸に、上配アルカンジオールは同一の展素は 触と、そして同一の複分レを有するが、2つの 非対称の中心を有し、そして相互にジアステレ オアイソマーであつてもよい。

基义及び)は上記アルカンジオールから読得され、そしてその層化水岩塊悪に耐超的に対応する。

上記録合物の2つの成分の比は1:1からの:1まで変化してもよい。XとYとが単にジア

1

レン、3-メチル-2, 4-ヘプチレン、2エチル-2-ブナル-1, 3-ブロピレン、2スナル-2-ブロピル-1, 3-ブロピレン、1, 4-ジメチル-1, 4-ブチレン、1, 2, 3-トリメチル-1, 3-ブロピレン及び1, 3-ジメチル-1, 3-ブロピレンである。

3,5-ジアルキル-4-オキシサエニルア ルカン脚とアルカンポリオールとのエステルは 連続番号861,475号に記載されている。

上紀化合物の多くは結晶性か、またはガラス 質関体で、そして熱・酸化性老化に対する極め で有効な安定剤、すなわち関体酸化防止剤であ る。更に上記化合物は一般に技術的に大量に使 用される溶剤、例えば脂肪族灰化水素には働く 限定された機能度しか有しない。

上配の講性質は多くの応用において極めて有利であるが、値面においては不利である。 斯くして 備えば 解核 重合法において、 上配施加物を ・ 成体の形態でポンプで押出し、配分し、そして

供給する技術的方法に上配化合物を利用することが他のて内壁である。

本効制により保供される配合物は、有機物質の安定化に極めて適当であるだけでなく、上配配合物はボンブで押出し、配分し、そして供給することができるか、または有機作剤によく解析する液体であるから、上配配合物は高濃度溶液の形で使用される。

本発明の配合物は、次武;

(式中、 2 はノトキシ属またはエトキシ集を扱わし、 そして \mathbb{N}^1 及び \mathbb{N}^2 はさきに与えられた意味を有する。)

で表わされる化合物と、次式;

10 TF

- 7 -



し、そして次に物件的に移合し、その後で散態 してもよい。

本始明による総合物により遊餓化性分解に対 し安定化される有機物質は、主として宿合体物 質、例えはポリオレフイン、餡ましくはェーオ レマイン東台体、例えばポリプロピレン、聯合 によつては交サ船合ポリエチレン。ポリイリブ チレン、ポリメチルプテン-1、ポリメチルペ ンテンー1、ポリプテンー1、ポリイソプレン ポリプタジエン;維制体の共乗合体、例えばエ チレン/プロピレン共命合体、プロピレン/ブ テン-1共取合体。プロピレンノイリプチレン 共削合体。ステレン/ブタジエン共動合体、並 にエチレン及びプロピレンとジェン、例えばへ キサジエン、ジシクロペンタジェンまたはエチ リデンーノルポルネンとのターポリマー;上記 ホモポリマーの融合物、例えばポリプロピレン とポリエチレン。ポリプロピレンとポリプテン - 1 、 ポリプロピレンとポリイソプチレンであ る。毎ましくはポリプロピレン並にその部合物



特別 昭47-8156 9)

HO-Y-OH

(式中、XとYとはさせに与えられた意味を有する。)

で数わされるアルカンジオールの無合物とを、、 動合によつては解剤の存在下に、そして機られては解剤の存在下に反させて内の存在下に反立せて内の配慮を も、上配能の存在でしたがある。これの配慮を である)でアンル化しても得られる。これのである。これでアンル化してものであれる。これでは である)でアンル化しても得られる。これののの である)でアンル化してもののである。これのである。 には、上配ばすなわちるはヒドに反応である。 とエステル化触媒のよりにで、ののもなはない合 をとエステル化トのにないのである。 とエステル化トのこれののにないである。 とこれののは、上配けていたののである。 ないののは、はは行わりとない合 物の全性は、 のの全性は、 のの全性は、 ののまたは である。

上紀方法により生成される場合。 $R^1 \in \mathbb{R}^3$ と同一であり、そして \mathbb{R}^2 は \mathbb{R}^6 と同一である。 二者状一的に、上記2つの成分はm々に生成



及びプロピレン単位を有する共康合体;スチレン及びプタジェンとアクリロストリル、アクリロは大いの大いによっているの共和との共和との共和との共和との共和となが、大公童合体、例えばポリカーと、がリアミド、ポリエステル、がリアシンである。更に高分子単価体験が、例えば飲油;エステル、がリアシンである。更に高分子単価体験が、例えば飲油;エステル、例えば動物に、例えば飲油;エステル、例えば動物に、例えば飲油;エステル、例えば動物性験が、例及びロウもまた本発明により安定化される。

上記帖合物は安定化される物質を基準に計算して0.01万至5度量が、磁ましくは0.05万至1.5度減が、そして特に領ましくは0.1万至0.8度量がの機能で混復中に配合される。

上記配合は重合の前もしくは後、または成形の前もしくは後に、例えば本発明による配合物及び場合によつては他の添加物を取合体の敵成物または解液中に普通の方法で混合して行われ

る。解解されたもしくは分散された化合物もまた食合体に応用してもよく、そして場合によってはその後で溶剤を滅免させる。本発明による配合物をそのままもしくは後厚溶液として、場合によっては高温で産台または仕上げ操作中にパイプを通して側定された量を送入し、そして供給できることが特に有料である。

本発明による結合物と一緒に使用される他の 添加物は次の娘りである!

- オキシアリール及びアしノアリール餅の標 化砂止剤、例えば
 - 2.2'-チオービス-(4-メチル-6-第3 - ブチルフエノール)
 - 4.4¹ーチオービスー(3-メチルー6-将3 ・ブチルフエノール)
 - 22-メチレンーピスー(4-メチルー6-第3・プチルフエノール)

 - 44-44-02-22-(2-14-6-

-11-



- 2.4 ビスー(4 オキシー3.5 ジー称3・ ブチルフエノキシ) - 6 - オクチルメル カブトーロートリアジン
- 1.1-ヒス-(4-オキシ-2-メチル-5 -第3・ブチルフエニル)-3-ドデシ ルメルカプト-プタン
- 4-オキシー3.5-ジー第3・プチルベンジ

ACTION A

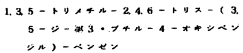
(NC TO A) ホン酸エステル、例えばジメテル、ジエ テルまたはジオクタデシルエステル

- 2 (3 メチル・4 オキシ・5 第3。 ブチルベンジル) - マロン鞭ジオタタデ シルエステル
- 8 (3,5 ジメチル 4 オキシフエニル) - チオグリコール酸オクタデシルエステ ル
- 22-ビスー(35-ジー朝3・プチルー4 ーオキシベンジル)ーマロン館のエステル、 例えばジドデシルエステル、シオクタナシルエステル及び2-ドデシルーメ

特開 昭47—8156 (6)

出る。ブチルフエノール)

- 4, 4'- ブチリデンービスー(3- メチルー 6 - 朔3・ブチルフエノール)
- 22 メチレン-ビス- (4-メチル-6-(α-メチルシクロヘキシル)-フェノ -ル)
- 26-ジー(2-オキシー3-第3・ブチル -5-メチルペンジル)-4-メチルフ エノール
- 2.6 ジャ 形 3 · ブチルー 4 メチルフエノ ール
- 1, 1, 3 トリスー(2 メチルー 4 オキシ - 5 - 弟 3 ・ブチルフエメエル) - ブタ ン



24-ビスーオクチルメルカブドー6-(4 -オキシー35-ジー第3・ブチルアニ リノ)-s-トリアジン

-12



ルカプトーエチルエステル [エニルー1 - ナフチルアミン | エニルー2 - ナフチルアミン

N , N - ジフエニル - p - フエニレンジアミ ン

- N , N ジ 2 ナフチル p フェニレン ジアミン
- N , N'-ジー部2-プチル-p-フェニレン ジアミン
- 6-エトキシー 224-トリメチルー L2-ジヒドロキノリン
- 6-ドデンルー224-トリメチルー12-ジヒドロキノリン
- モノー及びジャオクチルイミノジベンジル
- 取合224-トリメチル-12-ジヒドロキ ノリン
- (E) 紫外線吸収剤及び光保機剤、例えば
 - 2) 2-(2-オキシフェニル)-ベンソト リアソール

例えば、5'-メチル、3'5'-ジー部3・ブ

-18-

-14-

チル、5-第3・ブチル、5-クロロー5-5-ジー第3・ブチル、5-クロロー3-中部3・ブチルー5-メチル、35-ジー第3・アミル、3-メチルー5-メートキンカルボニルエチル、5-クロロー3-及び5-ジー第3・アミル終俸体;

- b) 24-ビス-(グーオキシフエニル)-6-アルキル-まートリアジン、例えば、 6-エチルまたは6-ウンデシル誘導体;
- c) 2-オキシーベンソフェノン、例えは、 4-オキシ、4-メトキン、4-オクトキ シ、4-デシルオキシ、4-ドデシルオキ ン、424-トリオキシ、または2-オキ ン-44-ジメトキシ筋操体;
- d) 1.3-ビス-(2-オキシベンソイル)
 -ベンゼン、例えば、1.3-ビス-(2-オキシー4-ヘキシルオシベンソイル)ベンゼン、1.2-ビス-(2-オキシー4-オクチルオキンベンソイル)-ベンゼン、
 1.3-ビス-(2-オキシー4-ドデシル



-15-

の配位子との1:1及ひ1:2解体 ビスー(4-報3・オクテルフェニル)ー スルホンのニッケル錯体、例えば動合によ つては2-エチルーカプロン酸のような他 の配位子との2:1解体 シチオカルバミン健ジブチルニッケル、4 ーオ中シーよ5-ジー県3・ブチルベンジ ルーホスホン慢モノアルギルエステル えばメチル、エチルまたはブチルエステル のニッケル塩、2-オ中シー4-メテルー フェニルーウンデンルーケト中シムのニッケル的体;

- h) シュウ耐ジアミド、例えは
 4.4ージーオクチルオキシオキサニリド
 2.2ージーオクチルオキシー 5.5ージー第
 3・ブチルーオキザニリド
 3・ブチルーオキザニリド
- B) ホスプアイト,例えば トリプエニルホスプアイト

特朗 昭47—8156 (6)

e) 動台によつては仮似された安息が際のア リールエステル、例えばサリテル酸フェニ ル、サリテル酸オクテルフエニル、ペンソ イルレゾルシン、ジベンゾイルレゾルシン。 35-ジー第3・プチルー4-オキシ安息 台機の24-ジー第3・プチルフエニルま たはオクタデシルエステル;

オキシベンゾイル) - ベンゼン;

- 1) アクリレート、例えばローシアノータ、 ターシフエニルアクリル検エチルまたはイ ソオクチルエステル、ローメトポンカルボ ニルーケイ投配メチルエステル、ローシア ノーターメチルーローメトポシーケイ 放験 メチルもしくはプチルエスケル、N-(タ ーカルポメトキシービニル) - 2 - メチル - インドリン;
- 8) ニンケル化合物、例えば
 2.2~チオーヒス~(4~架3・オクチルフェノール)のニンケル結体、例えば、場合によつてはローブチルアミンのような他

-16-

ジマエニルアルギルホスマアイト
マエニルジアルギルホスマアイト
トリノニルマエニルホスマアイト
トリラウリルホスマアイト
トリオタケデシルホスマアイト
39-ジーイソデシルオキシー 24 & 10
-テトラオギサー 39-ジホスマアス
ビロー (55)-ウンデカン
トリー (4-オギシー 35-ジー粥3・ブ

- N) 増核剤、例えば 4 - 第3 - ブチル安康省設プジビン機及び ジフエニル酢砂
- Vi) 金属脱結性化剤、倒えは

-18-

オキサエリド、シカルボン酸シヒドラジド、シカルボン酸-ビス-フェニルヒドラジド、サリチル酸ヒドラジド、N-サリチロイル-N-サリチリデンヒドラジン、ビス-サリチロイル-ジカルボン酸ジヒドラジド、ヒス-アシル化ジカルホン酸シヒドラジト、サリチロイル-ヒドラジノトリアジン。

(4) 他の旅加物、例えば物館防止剤、防火剤、 アスペスト、カラス繊維、カオリン、タル の、焼ホウ剤、カーボンブラック、可量 吸色助剤、変料、烟料、加熱促進剤及びゴ ム工等に腎油に使用される他の縮加物、常 複硬化温度似下剤、耐食剤、サビ止メ剤、 分数剤及びアソルメ剤。

次の実施側は、本発明の範囲を制破する ことなしに、本発明の性質を更に例示する に役立つ。

公共例 L

244-トリメチルー1.6-ヘキサンー ジオール約7U単級多及び224-トリメ

-19-

おるとの部台吻から成る(安定剤&1)。

	計像館(C49H ₆₈ O6に対し)	搬運曲
炭粱:	75.84	755
水浆:	10.07	10.2
概案:	1410	14.3

雷考例之

*考例1のトリメチルへキサン・ジオール異性体は合物の代りに、トレオー2ーエチルー1.3ペキサンジオールとエリトロー2ーエチルー1.3ペキサンジオールと2・シメチルー1.3ペキサンジオールと2・ジメチルー1.3ペキサンジオールと2・ジメチルー1.3ペキサンジオールとの約4 に配配の工程が完了すると、モリトロー2ーエチルー1.3ペキサン・ブロビス(3ー(3.5 ージー第3・ブチルー4ーオキシフエエル)ープロビオネート]約50まとトレオー2ーエチルー1.3

★ が ら 図 る 花 合物 6 4 9 を、 3 − (3.5 − ジー 薬 3 ・ ブチルー 4 − オ キ シ フ ェニル) ー ブ ロ ピ オ ン 酸 メ チ ル 2 3 4 9 と 一 緒 に、 稍 悩 場 を 取 り 付 け た 3 つ ロ フ ラ ス コ 中 に 終 人 し、 そ し て 労 案 を 導 人 し な が ら 8 0 ℃ で 幹 酸 す る。
次 に 上 配 肿 成 物 に リ チ ウ ム ア ミ ド 0.8 9 を

チルーL6-ヘキサンージオール約30車

特朗 昭47—8156 億

次に上記脚成物にリチウムアミド 0.8 9 を 恋加する。上配化合物を、 紋初は常圧で、 次に核圧(約12 m)下に、メタノールが 益間を止めるまで、 焼拌しながら加熱加し、 全門流する。 戸流管、 透明な単分色、 で 政政合物 物 樹 が 待 られ、 破 被 は 本質的に 2.4.4 ートリメチルー 1.6 ー ヘ キサンジオールービスー (3.5 ー ジー 第 オネート) 約70 単 新 を と 2.2.4 ートリメチルー 1.6 ー ヘ キサンジオールービスー (3.5 ー ジー 第 オネート) 約70 単 第 と 2.2.4 ートリメチルー 1.6 ー ヘ キサンジオールービスー (3.5 ー ジー 第 3 ・ ブチルー 4 ー オ キシフェニル) プロピオネート) 約30 市



ーヘキサンジオールーピスー [3-(3,5 ージー部3・プチルー4ーオキシフエニル) プロピオネート] 内5 U B との総合物 (安 定額 G 2) 及び 2 2 4 ートリメチルー 1,3 ーペンタンジオールーピスー [3-(3,5 ージー第3・プチルー4ーオキシフエニル) プロピオネート] 約4 U B と 2 2 ー ジメチルー 1 3 ー ヘキサンジオールーピスー [3 ー(3,5 - ジー第3・プチルー4ーオキシフェニル) ープロピオネート] 約6 U B を の配合物 (安定剤 G 3) がそれぞれ 質色領 粉 級 の 形で 待られる。

安定剤&2に対する計算(C42H66O6に対し);

	計算值	無定值
炭森 :	75.63	75.6
水煮:	9.97	10.1

去考例3

、参考例1の3-(3.5-ジー第3・ブチルー4-オキシフエエル)プロピオン酸メ

_ = = = -

70

466

チルの代りに、3-(3-メチル-4-オ サン-5-第3・プチルフエコル)-プロ * ピオン樹メチル帯モル単を使用し、そして その他は同様の方法に従うと、224-と 244トリメチル-1.5-ヘキサンジオー ルービス-〔3-(3-メチル-4-オや シー5-第3・プチルフエニル)-プロビ オネート〕との約3:7の比の紹合物が適 助な機断性強動機の形で得られる(安定網 あ4)。

C₃₇H₅₆O₅に対する計画:

	at or the	销 铊 侧
脱紫:	7446	73.9
水本:	9.4 5	9.5
般素:	16.08	16.5

彩色例 4

新考例1の3-(35-ジー取3・プチルー4-オキシフエニル)プロピオン励メチルの代りに、3-(35-ジーイソプロ

-23-

松考例 6

112~オクタテカンージオール3.58
単数部、19-ノナンジオール200 新都 部及びピリジン90 取続部から成る総合物に、3-(3.5-ジー期3・プテルー4ーオキシフエニル)-プロピオニルクロライド16.3 取業部を、5~10 での減度で1½ 時間にほり終加する。次に上記鑑合物を窒盛で16時間、そして50 で1時間機件し、そして次に6N-塩酸100

特開 昭47—8156 の

ビルー4ーオキシフエニル)プロピオン優メチルまたは3ー(35-ジー第2・プチルー4ーオキシフエニル)プロピオンIMグ チャー 数を使用し、そしてその他は同様なった。 出 頻物質によって、 24 インジオールーピスー[3-(35-ジープロピルー4ーオキシフエニル)ープロピオネート]との配合物(安定剤及5)または224ーと244ートリメチルー16ーペキサンジオールーピスー(3-(35-ジー料2-ブチルー4ーオキシフエニル)ープロピオネート]との配合物(安定剤及6)が得られる。

松考例 5

1.2-プロピレンダリコール38リと1.6-ヘギサンージオール59リとから成る部合物をお考例1に示した組く3-(35-ジメチルー4-オギシフエニル)プロピ

-24-

曲状機関初は1.12-オタタデカンジオールーピスー(3-(35-ジー湖3・ブチルー4-オギシフェニル)ープロピオネート]と1.9-ノナンジオールーピスー[3-(35-ジー部3・ブチルー4-オギシフエニル)ープロピオネート]との紹介物(安定制を8)から成る。

彩考例7

脂肪族族化水素中の希解度

ローヘキサンと次の表 I に記載の安定制の I 機との勢耐量部を結合し、そして上記制合物を I 時間特性しながら35℃まで加

-25-

熱し、次にサーモスタット中で20℃で 10時間惊挫し、そして次に強率する。値 被はカーヘキサン中の安定剤の熱和耐無で あり、そしてその中に含有される安定剤の 量は、熱発して影響し、そして残割物を評 動して測定される。参考例1~3で生成 れた安定剤の代表的脂肪族灰化水溢中の溶 解度を、粉刷100ヶ当りのり数で装しに 示す。

表	
安定削滑号	常鮮度(ヘキサン1007当りの9数)
. 1	100
· 2	100
3	100.
4	100

实施例1

ポリプロピレンの安定化

a) 試験試料の調製

-27-

	•	
女好得孤2 0.2多	136	32
安定剤ある U.1ラ+ ジラウリルチオージプロピオネー ト U.3ラ	142	32
安定網系4 0.2%	143	44
安定剤 4 0.1 % + シラウリルチオーシプロピオネー ト 0.3	197	54

実施例と

台取ゴムEPDMの安定化

a) 紅製鉱料の陶製

安定剤を含有しないBPDM (組皮:エテレン46.5%、ブロピレン50%、及びエテリテンーリルボルネン3.5%)100 部を、次設に配収の振加剤の1億6.1部と一緒にブラベンダープラストグラフ中で150で及び60 R.P.M.で30分間これませる。

b) プラストグラマ中における加工による試

こねませ操作中、10、20及び30分

.

特開 昭47—8156 (8)

ポリプロピレン(メルトインデックス 329)100部を、表見に配転の安定剤 糸の1個と、ブラベンダーブラストグラフ 中で200℃で10分削これませる。次に 得られた場を被後260℃で放状プレスで ブレスして厚さ1mmのシートを形成し、該 シートから翻片1×17mに切断する。

b) 試 検

上配施加剤の有効性は、それぞれ135℃ と149℃との突気一端環が円で上れシートを加熱老化して棚定する。

上配試験試料の明白な分辨の油始を試験の終点と見敬す。

c) 続 集

表 [
	分解までの特徴(日数)	
安定别系	1350	149°C
安定剤なし	. 1	<1
安定網≪1 0.2季	168	39
安定州本1 0.18+ ジラウリルチオージプロビオネート 0.38	228	4 5

-28

後、試料19を抜きとり、そしてトルエンに不俗幣の量を試験する(ゲル含量)。 トルエン50回中の試験物質19を窓機で20時間撹拌し、そしてガラスウール上で繊維する。違液を蒸発して機能し、そして残留物を評量する。もとの重量と第2回の評量との差はゲル含量に相当する。上記ゲル含量を、試験試料のもとの重量のチで要

上配加工中における重合体の酸化性損傷 は交サ結合として、そして新くしてゲル合 量の増加として示す。

下記時間加工後の			合量
安定期番号	10% 20% 30%		
定定剤なし	10#	29\$	39≉
1	<1#	1,5	24\$
2	<15	2≠	28≰

-3 6-

150 E

似拌は、デイーンースタータトラツブ (Dean - Stark trap) 反び號器人口を 取り付けた反応労盗に、3-し35三ジー us s ・プチルー4ーオキシフエニル)プロ ビオン酸メチル585部。 異性体公4.4ー トリメチルー1カーヘキサンシオール及び 224-トリメチル-16-ヘキサンシオ ールの30:70の貼台物99個及び水素 化リチウム133部を製入する。上配反応 体を大気圧で観察雰囲気下に125~ 150℃で1%時間、そして次に0.2万至 0.5 mm H # で1.10~120℃で更に4時 削加熱する。次に冷却後。ヘキサン1000 存散部を添加し、そして次に結合物を攪拌 しなから加熱し、そして維治する。強液を **遺伴しながら水酢酸15容量部で続いて機** 伴しながら過剰の炭酸ナトリウムで処理す る。内場過後、進板は就圧下に徐々に加熱 して船削及び揮発性不純物を除く。機留物

-31-

D

! 安定剂器号		下紀時間後の腕さ	
	_	18時間	
	1	30 .	
	2	30 -	
	4	30 -	

装厂例4

ポリウレタンの安定化

単一成分ポリウレタン[エスタン(Botane) 5707、B.P. Goodrich & Co.] 100部、2-(2-オキシ-5-スチルフエニル) - ベンズトリアゾール. 1.0部及び下級に配載の抵加物の1権1部を1:17セトン-ジメチルホルムアミド報合物300部中に影解する。

約400mの厚さを有するマイルムを、マイルム被投装艦を使用し、上配務液からガラス板上を被殺し、そして140℃で約10分間押込道風炉内で乾燥した接、最終厚さ100mのマイルムにまで乾燥する。

特納 网47—8156 (9)

はシロップとして生成物、すなわち 2 4.4
- トリメチルー 1.6 - ヘキサンジオールビスー [3-(3.5-ジー群3・ブチルー4
- オキシフエニル)プロヒオネート]と2
2.4-トリメチルー 1.6-ヘキサンジオールビスー [3-(3.5-ジー第3・ブチルー4-オキンフエニル)プロビオネート]
との30:70話合物を構成する。

実施例3

ポリアミド 6の安定化

ポリアミド 6 粒 1 0 0 部をトリスーノニルフェニルホスァアイト 0.5 部及び下表に配敵の抵加物の 1 極 0.5 部と紹合し、実験家配合設備(Gelimat) で加工し、そして統いて 2 6 0 ででプレスして 1 m 試験シートを形成する。 該シートを押込適風炉内で 1 4 0 でで促進老化させる。 上配添加物の安定化効果はシートの腕さにより評価する。

-32

従つて安定割1.0多の機度で上配マイルム中に存在する。上記マイルムの試料を、白色厚紙模面上でキセロテスト(Xerotest)製能中で、視覚的に模出できる黄色化の開始まで講光する。上記扱加物の有効性は試験試料の黄色化に対する耐性により評価する。

安定鹡传号	明確な質色化までの鑑光時間		
	300	(時間)	
1	800		
2	800		
4	600		

宇宙領部

ポリアセタールの安定化

来安定化ホモーポリアセタール(ポリホルムアルデヒド、出所: Societa Itali ana Resine) 100部を、ステアリン

-34

取カルンウム 1.5 部及び下景に記載の離加物の 1 枚 0.2 如と総合し、 酸配合物を 2 本ローラー・ミルで 1.5 分間加工し、そして生成されたシートをはざとる。 上記安定化された試料をそれぞれ 1.0 可然天粋の皿上で 2.2 0 でまで加熱する。 試料の 面質似を連続的に記録する。

安定创布号	ド配時間後の直減転動		
	5分	10%	15分
-	12	2 2	3 1
• 1	1	2	4
2	1	2	4
4	1	2	5

继续偏后

ポリメチルメタクリレートの安定化 ポリメチルメタクリレート [レザリツト (Resarit) 4 0 0 0 3 1 0 0 間を、 F が設中に配載の磁加物の 1 棟 1.5 似と十分

-85-



5. 乾粉素質の日金

(1) 甲 劇 事

6.前記以外の発明者

作所 アメリカ合衆国ニューローク州 10977 スプリング・ヴァーレイ (季地表示なし)

氏名 ジョーン・デー スピヴアック

住所 アメリカ合衆国ニューローク州 10468

プロンクス (番塊投示をし)

氏名 デイビフト エフテ スタインパーク

特解 駅47-8156 (10) に配合する。俳られた配合物を実験室押出 取形はで押団成形し、そして鋭いて粒状化 する。生収された粒をそのほと5回再粒状 化する。5回、15回及び25回自押出成 形像、秋の試料を厚さ1mのシートにプレ スし、そしてその色により評価する。

然如物杏母	下記成形様のプラスチツタの色彩			
MA CAPED IN TH	与何中世少农州。	15世界出版形	25回押出成形	
-	黄色	條黃色	100 色	
1	無色	無色	催かに責色	
2	無色	雅 色	俤かに黄色	

特許出稿人 ケバ・ガイギーアクチェンケゼルシャフト

代 埋 人

(4



-36-